

# Synoviaal sarcoom (synoviosarcoom) (ORPHA 3273)

## Wat is het?

Een synoviaal sarcoom is een zeldzame, kwaadaardige tumor die ontstaat in de weke delen van het lichaam. Ondanks de naam ontstaat de tumor meestal niet vanuit een gewricht, maar in de spieren of het bindweefsel, vaak dicht bij een gewricht. Het synoviaal sarcoom komt het meest voor bij tieners en jongvolwassenen, maar kan op elke leeftijd ontstaan.

## Klachten

Een langzaam groeiende, soms pijnlijke zwelling, vaak nabij een gewricht in een arm of been.

## Onderzoeken

MRI-scan en/of CT-scan van het aangedane gebied. Daarnaast wordt een PET/CT-onderzoek uitgevoerd om vast te stellen of er sprake is van uitzaaiingen van de tumor. De diagnose wordt altijd bevestigd met weefselonderzoek (biopsie).

## Behandeling

De belangrijkste behandeling is een operatie waarbij de tumor in zijn geheel wordt verwijderd met een laagje gezond weefsel. Vaak wordt dit gecombineerd met bestraling (radiotherapie) vóór of na de operatie. Bij grotere tumoren of bij uitzaaiingen kan chemotherapie worden overwogen. Synoviaal sarcoom is relatief chemogevoelig vergeleken met andere wekedelen sarcomen.

## Controles

Controles duren minimaal 10 jaar, soms langer. In de eerste jaren zijn de controles intensief, daarna worden ze geleidelijk afgebouwd. Bij elke controle wordt gekeken of de tumor is teruggekomen of is uitgezaaid. Dit gebeurt met lichamelijk onderzoek afgewisseld en of aangevuld met een MRI-scan en periodieke controles andere locaties middels een röntgenfoto van de longen en/ of een CT-scan van de longen en soms een PET/CT scan van het gehele lichaam (deze laatste na 1 en 2 jaar).